⑩ 公開特許公報(A) 平3-63648

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)3月19日

G 03 C 8/40

505

6956-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全34頁)

熱現像カラー感光材料 60発明の名称

> 願 平1-199645 ②特

22出 願 平1(1989)8月1日

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会 敏 **⑫発 明**

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会 @発

富士写真フイルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地 の出 願

会社

1. 発明の名称 熱現像カラー感光材料

2. 特許請求の範囲

支持体上に少なくとも感光性ハロゲン化銀、バ インダー、還元されると拡散性の色素を放出する 非拡散性色素供与性化合物、還元剤を有する熱現 像カラー感光材料において、さらに以下の一般式 〔Ⅰ〕〔Ⅱ〕または〔Ⅲ〕で表される化合物を少 なくとも一種含有することを特徴とする熱現像カ ラー感光材料。

一般式

(1)

(I)

nは0又は1を表す。

(II)

nは0又は1を表す。

一般式〔【〕、〔Ⅱ〕および〔Ⅲ】におけるR¹、 RIはそれぞれ置換又は無置換の、アルキル基、 アリール基、又はヘテロ環基を表す。

さらにR⁴、R⁴は、水素原子、ハロゲン原子、 それぞれ置換又は無置換の、アルキル基、アリー ル基、又はヘテロ環基を表す。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は熱現像カラー感光材料に関するもので あり、特に画像の最高濃度が高く、ステインの低 いポジのカラー画像を得ることができる熱現像カ ラー感光材料に関するものである。

(背景技術)

熱現像感光材料はこの技術分野では公知であり 熱現像感光材料とそのプロセスについては、たと えば「写真工学の基礎」非銀塩写真編(1982

年コロナ社発行) の 2 4 2 頁~ 2 5 5 頁に記載されている。

熟現像でカラー画像を得る方法についても、多くの方法が提案されている。

例えば、米国特許3,531,286号、同3,761,270号、同4,021,240号、ベルギー特許第802,519号、リサーチディスクロージヤー誌(以下RDと略称する)1975年9月31~32頁等には現像薬の酸化体とカプラーとの結合により色画像を形成する方法が提案されている。

しかし、上記のカラー画像を得る熱現像感光材料は非定着型であるため画像形成後もハロゲン化銀が残っており、強い光にさらされたり、長期保存をすると徐々に白地が着色してくるという重大な問題が引き起こされる。さらに、以上の諸方法では一般に現像に比較的長時間を要し、得られた画像も高いカブリと低い画像濃度しか得られないという欠点を有していた。

これらの欠点を改善するため、加熱により面像

剤を酸化させ、酸化されずに残った還元剤により 還元して拡散性色素を放出させる方法が提案され ている。また、欧州特許公開220746号、公 開技報87-6199(第12卷22号)には、 同様の機構で拡散性色素を放出する化合物として、 N-X結合(Xは酸素原子、窒素原子または確貧 原子を表す)の還元的な開裂によつて拡散性色素 を放出する化合物を用いる熱現像カラー感光材料 が記載されている。

しかしながら、ボジのカラー画像を与える上記 熱現像カラー感光材料は画像のステイン、鮮鋭度、 調子再現性において、市販のカラーブリント材料 のレベルに違するものではなかった。

<発明が解決しようとする課題>

本発明の目的は、被選元性の色素供与性化合物 を用いた熱現像カラー感光材料のディスクリミネ ーション、鮮鋭度、調子再現性を改良することに ある。

<課題を解決するための手段>

本発明の目的は、支持体上に少なくとも感光性

状に拡散性の色素を形成または放出させ、この拡散性の色素を、水などの溶媒によつて媒染剤を有する受像材料に転写する方法が提案されている。 (米国特許4,500,626号、同4,483、 914号、同4,503,137号、同4,55 9,290号;特開昭59-165054号等)

上記の方法では、まだ現像温度が高く、感光材料の経時安定性も充分とは含えない。そこで塩基あるいは塩基プレカーサーと微量の水の存在下で加熱現像し、色素の転写を行わせることにより現像促進、現像温度の低下、処理の簡易化をする方法が特開昭59-218,443号、同61-238056号、欧州特許210,660A2号等に開示されている。

熱現像でポジのカラー画像を得る方法について も多くの方法が提案されている。

例えば、米国特許 4 5 5 9 2 9 0 号にはいわゆる DRR化合物を色素放出能力のない酸化型にした化合物を還元剤もしくはその前駆体を存在させ、 熱現像によりハロゲン化銀の露光量に応じて還元

ハロゲン化銀、パインダー、還元されると拡散性の色素を放出する非拡散性色素供与性化合物(以下被還元性色素供与性化合物という)、還元剤を有する熱現像カラー感光材料において、さらに以下の一般式 [1] 【II】又は (III】で表される化合物を少なくとも一種含有することを特徴とする熱現像カラー感光材料によつて達成された。

一般式 (**[**])

(I)

(Ⅲ)

nはO又は1を表す。

一般式 (I)、 (II) および (III) におけるR'、R'はそれぞれ置換又は無置換の、アルキル基、アリール基、又はヘテロ環基を要す。

さらにR¹、R¹は、水素原子、ハロゲン原子、 それぞれ置換又は無置換の、アルキル基、アリー ル基、又はヘテロ環基を表す。

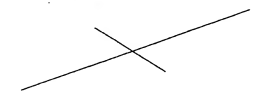
以下、一般式 (I) (II) および (III) の化合物について詳細に説明する。

一般式〔I〕(II)および〔II〕で表される化合物は、シュウ酸、マロン酸、置換マロン酸、α ーあるいはβーケト酸および置換αーあるいはβ ーケト酸のエステルあるいはアミド誘導体と核化合物の合成法としては、一般的に知られているエステル類およびアミド類の合成法が適用可能であり、その詳細については、日本化学会編「新実験化学講座 第14巻 有機化合物の合成と反応

えばクロル、プロム)、それぞれ置換又は無置換の、アルキル基、アリール基、ヘテロ環基 (いずれも炭素数 20 以下が好ましい。例については、 R^+ 、 R^+ に同じ)を表す。

一般式〔1〕、〔1〕および〔11〕で表される。 化合物を感光材料中に添加する場合、その添加量 は還元剤総量の0.01~10モル倍、好ましく は0.05~2倍の範囲内である。又、添加層と しては、感光性層、中間層、保護層のいずれも選 ぶことが可能であり、そのうちの一つの層に集中 して添加することも、二層以上に分割して添加す ることも可能である。

以下に一般式 (I) (□) 、または (□) で表される化合物の具体例を示す。



〔Ⅱ〕」(丸善)1000頁に記述されている方 法などが利用できる。

一般式〔I〕(II〕および〔III〕におけるR「、 R'は、それぞれ置換又は無置換の、アルキル基 (炭素数40以下が好ましい。例えばメチル、エ チル、プロピル、i-プロピル、n-プチル、i ープチル、t-ブチル、n-ヘキシル、シクロヘ キシル、πーオクチル、πーデシル、πードデシ ル、n-ヘキサデシル、2-エチルヘキシル、デ カリル、ベンジル、アルキルベンジル、アルコキ シベンジル、ヒドロキシエチル、アシルオキシエ チル、アルコキシエチル)、アリール基(炭素敷 40以下が好ましい。例えばフエニル、トリル、 キシリル、クミル、アニシル、ニトロフエニル、 スルホフエニル、アルコキシフエニル、クロロフ エニル、ブロモフエニル)又はヘテロ環基(炭素 数40以下が好ましい。例えばピリジル、フリル、 チオフエニル、イミダソリル、アルキルピリジル、 キノリル)を表す。

又、R ' 、R ' は水素原子、ハロゲン原子 (例

ES-1

ES-2

ES-3

ES-4

ES-5

ES-6

特開平3-63648(4)

$$\begin{array}{c|c}
 & O & O \\
\hline
 & H \\
\hline
 & O - C - C - O \\
\hline
 & H
\end{array}$$

$$CS-17$$
 O O H, $C_{\epsilon}-O-C-C-O-C_{1,\epsilon}H_{\epsilon,\epsilon}(n)$

特開平3-63648(5)

ES-31

ES-32

ES - 33

ES-38 O O O (n)H, C,
$$-O-C-CH_2$$
 $-C-O-C$, $H_0(n)$

ES-34

ES-39 O O
$$\parallel$$
 \parallel \parallel $(n)H_{11}C_{4}-O-C-CH_{12}-C-O-C_{4}$ $H_{12}(n)$

$$ES-41$$

O

||
(n)H₁₁C₁₁-O-C-CH₁ -C-O-C₁₁H₂₁(n)

ES-47

特開平3-63648(6)

ES-55

O O CH: OH NHCOC:
$$H_{**}(n)$$

C. $H_{\bullet}(t)$

特開平3-63648(ア)

ES-77

ES-81

$$\begin{array}{c|c}
H & H & C-CH' & C-O \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
O & O \\
\downarrow & \downarrow & \downarrow \\
O & O \\
O & O \\
\downarrow & \downarrow \\
O & O \\
O & O$$

本発明では、被還元性色素供与性化合物を電子 伝達剤および電子供与体と共にパインダーおよび ハロゲン化銀乳剤と組合せて1単位の感光層とす る。被還元性色素供与性化合物はハロゲン化銀乳 剤と同一の層に添加してもよいが、隣接する層に それぞれを別けて添加してもよい。後者の場合、 被還元性色素供与性化合物の層はハロゲン化銀乳 剤層の下層に位置させるのが感度の点で好ましい。 この場合、電子伝達剤および電子供与体はハロゲ ン化銀乳剤層、被還元性色素供与性化合物層のい ずれの層にも添加できる。

本発明ではこのような感光層を少なくとも2組用いる。通常フルカラーを再現するためには、互いに感色性の異なる感光層を3組設ける。例えば青感層、緑感層、赤感層の3組の組み合わせなどがある。各感色層は通常型のカラー感光材料で知られている種々の配列順序を取ることができる。また、これらの各感色層は必要に応じて2階以上に分割してもよい。

ES-98

ES-99

N-c -cH -c-o-H

次に本発明で用いる被還元性の色素供与性化合物について説明する。

本発明で用いる被還元性色素供与性化合物は、 好ましくは下記一般式〔C-I〕で表される化合 物である。

式中、PWRは還元されることによつて 一(Time)、一Dyeを放出する基を表す。

TimeはPWRからー(Time)、-Dye として放出されたのち後続する反応を介してDye を放出する基を表す。

tは0または1の整数を表す。

Dyeは色素またはその前駆体を表す。

最初にPWRについて詳しく説明する。

PWRは米国特許 4. 139, 389号、あるいは米国特許 4. 139, 379号、同4, 564, 577号、特開昭 59-185333号、同57-84453号に開示されたように還元された後に分子内の求核環換反応によつて写真用試薬

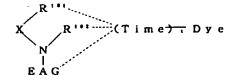
を放出する化合物における電子受容性中心と分子 内求核置換反応中心を含む部分に相当するもので あつても良いし、米国特許 4, 2 3 2, 1 0 7 号、 特開昭 5 9 - 1 0 1 6 4 9 号、リサーチデイスク ロージャー(1984) IV、24025号あるい は特開昭61-88257号に開示されたごとく、 還元された後に分子内に電子移動反応による写真 用試薬を脱離させる化合物における電子受容性の キノノイド中心及びそれと写真用試薬を結びつけ ている炭素原子を含む部分に相当するものであつ ても良い。また特開昭56-142530号、米 国特許4.343.893号、同4.619.8 8 4 号、に開示されたような還元後に一重結合が 開製し写真用試薬を放出する化合物中の電子吸引 基で置換されたアリール基及びそれと写真用試薬 を連結する原子(硫黄原子または炭素原子または 窒素原子)を含む部分に相当するものであつても 良い。また米国特許4, 450, 223号に開示 されているような、電子受容後に写真用試薬を放 出するニトロ化合物中のニトロ基及びそれと写真

用試薬を連結する炭素原子を含む部分に相当するものであつてもよいし、米国特許4.609,610号に記載された電子受容後に写真用試薬をベータ脱離するジニトロ化合物中のジエミナルジニトロ部分およびそれを写真用試薬と連結する炭素原子を含む部分に相当するものであつても良い。

また、特開昭 6 2 - 1 0 6 8 8 5 号に記された 一分子内に S O 2 - X (X は酸素、硫黄、窒素のいずれかを表わす)と電子吸引性基を有する化合物、特願昭 6 2 - 1 0 6 8 8 5 号に記された一分子内に P O - X 結合 (X は上記と同義)と電子吸引性基を有する化合物、特願昭 6 2 - 1 0 6 8 8 7 号に記された一分子内に C - X が結合 (X がは X と同義かまたは - S O 2 - を表す)と電子吸引性基を有する化合物が挙げられる。

本発明の目的をより十分に達成するためには一般式 (C-1) の化合物の化合物の中でも一般式 (CII) で表されるものが好ましい。

一般式 (CII)



(Time)、DyeはR'''、R''' あるい はEAGの少なくとも一つと結合する。

一般式 (CII) のPWRに相当する部分について説明する。

X は酸素原子 (-O-)、 硫黄原子 (-S-)、 窒素原子を含む基 (-N(R¹⁸)-)を表す。

R'*'、R'** およびR'* は水素原子以外の基、または単なる結合を表す。

R'**、R'**、及びR'**で表される水素原子以外の基としてはアルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、複素環基、スルホニル基、カルパモイル基、スルフアモイル基などがあり、これらは置換基を有していてもよい。

R'*' 及びR'** は置換あるいは無置換のアル

キル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール 基、ヘテロ環基、アシル基、スルホニル基などが 好ましい。 R^{141} 、および R^{148} の炭素数は $1\sim$ 40が好ましい。

R'** は置換基あるいは無置換のアシル基、スルホニル基が好ましい。例としてはR'*'、R'*'の時に述べたアシル基、スルホニル基と同様である。炭素数は1~40が好ましい。

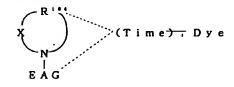
R^{1*1} 、R^{1*2} 及びR^{1*2} は互いに結合して五 ないし八員の環を形成しても良い。

Xとしては酵素が特に好ましい。

EAGについては後述する。

さらに本発明の目的を達成するためには一般式 (CⅡ)で表される化合物の中でも一般式 (CⅢ) で表されるものが好ましい。

一般式 (CII)

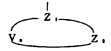


(Time), DyeはR'**、EAGの少なくとも一方に結合する。

Xは前記と同じ意味を表わす。

R'°'はX、窒素原子と結合し、窒素原子を含めて五ないし八員の単環あるいは縮環の複素環を形成する原子群を表す。

EAGは、遠元性物質から電子を受け取る基を表し、窒素原子に結合する。EAGとしては次の一般式(A)で表される基が好ましい。
一般式(A)



一般式〔A〕において、

V. は2.、2.とともに三ないし八員の芳香族を形成する原子段を表しれは三から八の整数を表す。

吸引性基によって置換されたアリール基、あるいは複素環基である。EAGのアリール基あるいは複素環基に結合する置換基は化学物全体の物性を調節するために利用することができる。化合物全体の物性の例としては、電子の受け取り易さを調節できる他、例えば水溶性、油溶性、拡散性、昇率性、融点、ゼラチンなどのバインダーに対する分散性、求核性基に対する反応性、親電子性基に対する反応性等を調節するのに利用することが出来る。

EAGの具体的な例は欧州特許公開22074 6A2号第6~7頁に記述されている。

Timeは窒素一酸素、窒素一窒素あるいは窒 素一硫黄結合の開裂をひきがねとして、後続する 反応を介してDyeを放出する基を表す。

Timeで表される基は種々公知であり、例えば特開昭 6 1 - 1 4 7 2 4 4 号(5)頁-(6)頁、同 6 1 - 2 3 6 5 4 9 号(8)-(10頁、特願昭 6 1 - 8 8 6 2 5 (3 6)頁-(4 4)頁に記載の基が挙げられる。

- S - 、あるいは - S O : - を表し、S u b は それぞれが単なる結合(パイ結合)、水素原子あるいは以下に記した置換基を表す。S u b はそれぞれが同じであつても、またそれぞれが異なつていても良く、またそれぞれ互いに結合して三ないし、八員の飽和あるいは不飽和の炭素環あるいは複素環を形成してもよい。

一般式 (A) では、置換基のハメット置換基定数シグマパラの総和が+0.50以上、さらに好ましくは+0.70以上、最も好ましくは+0.85以上になるようにSubを選択する。

EAGは、好ましくは、少なくとも一つの電子

Dyeが表わす色素にはアゾ色素、アゾメチン色素、アントラキノン色素、ナフトキノン色素、スチリル基、ニトロ色素、キノリン色素、カルボニル色素、フタロシアニン色素などがある。なおこれらの色素は現像時に複色可能な一時的に短波化した形で用いることもできる。

具体的にはEP76, 492A号、特開昭59 -165054号に開示されたDyeが利用できる。

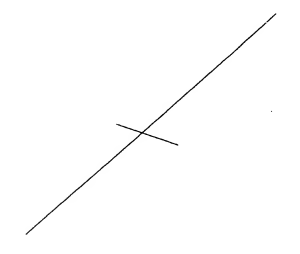
上記一般式(CII)又は(CIII)で表わされる 化合物はそれ自体写真層中で非移動性であること が必要で、そのためにEAG、R¹⁰¹、R¹⁰¹、 R¹⁰⁴ 又はXの位置(特にEAGの位置)に炭素 数 8 以上のバラスト基を有していることが望まし い。

以下に本発明に用いる被還元性色素供与性化合物の代表的な具体例を列記するが、本発明はこれらに限られるものではなく、欧州特許公開220746A2号、公開技報87-6199等に記述されている色素供与性化合物も使用できる。

色素供与性化合物(1)

(11)

$$\begin{array}{c} \text{CH}_1 \\ \text{O}_2 \\ \text{N} \\ \text{O}_2 \\ \text{N} \\ \text{O}_2 \\ \text{N} \\ \text{O}_2 \\ \text{N} \\ \text{O}_3 \\ \text{N} \\ \text{O}_4 \\ \text{N} \\ \text{O}_5 \\ \text{O}_5 \\ \text{N} \\ \text{O}_5 \\ \text{O}_6 \\ \text{N} \\ \text{O}_7 \\ \text{N} \\ \text{O}_7 \\ \text{N} \\ \text{N$$



一般式 {C}

一般式(D)

式中、Aioi およびAioi はそれぞれ水素原子 あるいは求核試薬により脱保護可能なフェノール 性水酸基の保護基を表わす。

ここで、求核試薬としては、OH®、RO®(R:アルキル基、アリール基など)、ヒドロキサム酸アニオン類SO。『母などのアニオン性試薬や、1または2級のアミン類、ヒドラジン、ヒドロキシルアミン類、アルコール類、チオール類などの非共有電子対を持つ化合物が挙げられる。

A ter 、 A te 。 の好ましい例としては水素原子、 アシル基、アルキルスルホニル基、アリールスル ホニル基、アルコキシカルボニル基、アリールオ これらの化合物は、各々前記に引用した特許明 細 に記載の方法によつて合成することができる。

色素供与性化合物の使用量は、色素の吸光係数にもよるが、0.05~5ミリモル/㎡、好ましくは0.1~3ミリモル/㎡の範囲である。色素供与性物質は単独でも2種以上組合わせても使用できる。また、黒色もしくは異なる色相の面像を得るために、特開昭60~162251号記載の如く、例えばシアン、マゼンタ、イエローの各色素供与性物質を少なくとも1種ずつハロゲン化銀を含有する層中または隣接層中に混合して含有させる等、異なる色相を有する可動性色素を放出する色素供与性物質を2種以上混合して使用することもできる。

本発明では電子供与体および電子伝達剤(BTA) を用いるが、これらの化合物の詳細については欧州特許公開220746A2号、公開技報87-6199号等に記載されている。特に好ましい電子供与体(又はその前駆体)としては下記一般式 (C)または (D)で表わされる化合物である。

キシカルボニル基、ジアルキルホスホリル基、ジアリールホルホリル基、あるいは特開昭 5 9 - 1 9 7 0 3 7 号、同 5 9 - 2 0 1 0 5 号に開示された保護基であつても良く、また A 1 o 1 、 A 1 o 2 は可能な場合には R 2 o 1 、 R 2 o 2 および R 2 o 3 と互いに結合して環を形成しても良い。また A 1 o 1 、 A 1 o 2 は共に同じであつても関つていても良い。

R¹⁰¹、R²⁰¹、R¹⁰¹ およびR¹⁰¹ はそれぞれ水素原子、アルキル基、アリール基、アルキルチオ基、アリールチオ基、スルホニル基、スルホ基、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、スルフアモイル基、アミド基、イミド基、カルボキシル基、スルホンアミド基などを表わす。これらの基は可能ならば置換基を有していてもよい。

但し、R^{**} ~R^{**} の合計の炭素数は 8 以上である。また、一般式 (C) においては R^{**} と R^{**} および/または R^{***} と R^{***} が、一般式 (D) においては R^{***} と R^{***}、 R^{***} と R^{***} な R^{***} と R^{***} な B^{***} な B^{**} な B^{***} な B^{**} な B^{**}

前記一般式〔C〕または〔D〕で表わされる電子供与体のなかでR^{**}」~R^{**}・のうち少なくとも二つが水素原子以外の置換基であるものが好ましい。特に好ましい化合物はR^{**}」とR^{**}・の少なくとも一方、およびR^{**}」とR^{**}・の少なくとも一方が水素原子以外の置換基であるものである。

電子供与体は複数併用してもよく、また電子供与体とその前駆体を併用してもよい。また電子供与体は本発明の還元性物質と同一の化合物であってもよい。電子供与体の具体例を列挙するがこれらの化合物に限定されるものではない。

(ED-1)

(ED-2)

$$(ED-13)$$

電子供与体(又はその前駆体)の使用量は広い 範囲を持つが、好ましくはポジ色素供与性物質! モル当り0.01モル~50モル、特に0.1モ ル~5モルの程度が好ましい範囲である。またハ ロゲン化銀1モルに対し0.001モル~5モル、 好ましくは0.01モル~1.5モルである。

これらの電子供与体と組合せて使用するETAとしては、ハロゲン化銀によつて酸化され、その酸化体が上記電子供与体をクロス酸化する能力を有する化合物であればどのようなものでも使用できるが、可動性のものが好ましい。

特に好ましい E T A は次の一般式 (X-I) あるいは (X-II) で表わされる化合物である。

式中、Rはアリール基を表す。R³⁰¹、

本発明においては、一般式〔X - II〕で表わされる化合物が特に好ましい。一般式〔X - II〕において、R***、R***、及びR***・は、水素原子、炭素数1~10のアルキル基、炭素数1~10の置換アルキル基、及び置換または無置換のアリール基が好ましく、更に好ましくは水素原子、メチル基、ヒドロキシメチル基、フエニル基又は水酸基、アルコキシ基、スルホ基、カルボキシル基等の親水性基で置換されたフエニル基である。

以下にETAの具体例を示す。

$$(X-1) \qquad (X-2) \qquad (X-7) \qquad (X-8) \qquad (X-8) \qquad (X-10) \qquad (X-10)$$

$$(X-15) \qquad (X-16)$$

$$H_{i} C \longrightarrow N \qquad H_{i} C \longrightarrow$$

シクロヘキキスー2ーエンー1,4ージオン型化合物の他、電子移動反応によりETAを放出する化合物、分子内求核置換反応によりETAを放出する化合物、フタリド基でブロックされたETA 前駆体、インドメチル基でブロックされたETA 前駆体等を挙げることが出来る。

本発明に用いられるETA前駆体は公知の化合物であり、例えば米国特許第767,704号、同第3,246,988号、同第3,28号、同第3,246,988号、同第3,28号、同第3,650,749号、同第4,209,580号、同第4,330,617号、同第4,310,612号、英国特許第1,023,701号、同第1,231,830号、同第1,258,924号、同第1,258,924号、同第1,258,924号、同58-1140号、同58-1139号、同58-1140号、同58-1182449号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、同59-182459号、

本発明で用いるETA前駅体とは、感光材料の使用前の保存中においては、現像作用を有しないが、適当な賦活剤(例えば塩基、求核剤等)或いは加熱等の作用により初めてETAを放出することの出来る化合物である。

特に本発明で使用するETA前駆体は、ETAの反応性官能基がプロツキング基でプロツクされているために、現像前にはETAとしての機能を有しないが、アルカリ条件下もしくは加熱されることによりプロツキング基が開裂するために BTA として機能することが出来る。

本発明で使用するETA前駆体としては、たとえば1-フェニルー3ーピラゾリジノンの2及び3-アシル誘導体、2-アミノアルキル又はヒドロキシルアルキル誘導体、ハイドロキノン、カテコール等の金属塩(鉛、カドミウム、カルシウム、パリウム等)、ハイドロキノンのハロゲン化アシル誘導体、ハイドロキノンのオキサジン及びピスオキサジン誘導体、ラクトン型ETA前駆体、4級アンモニウム基を有するハイドロキノン前駆体、

ーサーを用いることができる。

特に特開昭 5 9 - 1 7 8 4 5 8 号、同 5 9 - 1 8 2 4 4 9 号、同 5 9 - 1 8 2 4 5 0 号等に記載の 1 - フエニルー 3 - ピラゾリジノン類の前駆体が好ましい。

ETAとETA前駆体を併用することもできる。本発明において電子供与体とETAの組合せは、好ましくは熱現像カラー感光材料中に内蔵せしめられる。電子供与体、ETAまたはそれらの配体はそれぞれ2種以上組合せて用いることができ、体はそれぞれ2種以上組合せて用いることができ、赤外感層、紫外感層等)各々に添加することも刺解、紫外感の乳剤を含った。丸剤に添加することも、乳剤に添加することも、更にはなど。工具に添加することも別層に添加することも別層に添加することも別層に添加することも別層に添加することも同一層に添加することも、別の層に添加することも、別の層に添加することも、別の層に添加することも、別の層に添加することも、別の層に添加することもできるが、耐拡散の電子供与体は色素供与体物質

と同一層に存在するのが好ましい。ETAは受像材料(色素固定層)に内蔵することもできるし、熱現像時、微量の水を存在させる場合には、この水に溶解させてもよい。電子供与体、ETAまたはそれらの前駆体の好ましい使用量は色素供与性物質1モルに対し、総量で0.01~5モル、好ましくは0.1~1、5モルである。

また、ETAは還元剤全体の60モル8以下、 好ましくは40モル8以下である。ETAを水に 溶解させて供給する場合のETAの濃度は 10^{-1} モル $/2\sim1$ モル/2が好ましい。

本発明の還元性物質、色素供与性物質、電子供 与体、電子伝達剤またはそれらの前駆体およびそ の他の硫水性添加剤を親水性コロイド層に導入す るには、高沸点有機溶媒例えばフタール酸アルキ ルエステル (ジブチルフタレート、ジオクチルフ タレート等)、リン酸エステル (ジフエニルフオ スフエート、トリフエニルフオスフェート、トリ

ノン等に溶解した後、親水性コロイドに分散され る。上記の高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒とを 混合して用いてもよい。さらに分散後、必要に応 じて限外減過等により低沸点有機溶媒を除去して 用いることもできる。高沸点有機溶媒の量は用い られる色素供与性物質1gに対して10g以下、 好ましくは5g以下である。又、耐拡散性の還元 剤1gに対して5g以下、好ましくは2g以下で ある。更にバインダー1gに対して高沸点有機溶 蝶1g以下、好ましくは0.5g以下、さらに好 'ましくは0. 3g以下が適当である。又特公昭5 1-39853号、特開昭51-59943号に 記載されている重合物による分散法も使用するこ とができる。その他乳剤中に直接分散するか、あ るいは、水又はアルコール類に溶解した後にゼラ チン中若しくは乳剤中に分散することもできる。

水に実質的に不溶な化合物の場合には、前記方法以外にパインダー中に微粒子にして分散含有させることができる。(例えば特開昭59-174830号、同53-102733号、特願昭62

シクロヘキシルフオスフエート、トリクレジルフ オスフエート、ジオクチルブチルオスフエート)、 クエン酸エステル(例えばアセチルクエン酸トリ ブチル)、安息香酸エステル (例えば安息香酸オ クチル)、アルキルアミド (例えばジエチルラウ リルアミド)、脂肪酸エステル類(例えばジブト キシエチルサクシネート、ジオクチルアゼレート)、 トリメシン酸エステル類(例えばトリメシン酸ト リブチル) 特願昭 6 1-231500号記載のカ ルボン酸類、特開昭59-83154号、同59 -178451号、同59-178452号、同 59-178453号、同59-178454号、 同59-178455号、同59-178457 号に記載の化合物等を用いて米国特許2,322, . 0 2 7 号に記載の方法を用いたり、又は沸点約 3 0℃~160℃の有機溶媒、例えば酢酸エチル、 酢酸プチルの如き低級アルキルアセテート、プロ ピオン酸エチル、2級プチルアルコール、メチル イソブチルケトン、β-エトキシエチルアセテー ト、メチルセロソルプアセテート、シクロヘキサ

-106882号等に記載の方法)・

疏水性物質を親水性コロイドに分散する際には、種々の界面活性剤を用いることができる。例えば 特開昭59-157636号の第(37)~(3 8)頁に界面活性剤として挙げたものを使うこと ができる。

本発明の熱現像感光材料は、基本的には支持体上に感光性ハロゲン化銀、パインダー、電子供与体、電子伝達剤、被遠元性色素供与性化合物を異ななる。これができる。これができる。これができる。これが多いが、、反応がは同一の層に添加することが多いが、、反応できながあれば別層に分割して添加することが多いができる。例えば着色している色素供与性化合物はいるが好ましいが、例えば後述する色素の低いできるが好ましいが、例えば後述する色素のが好ましいが、例えば後述する色素のにでなが好ましいが、例えば後述する色素のにでいまなどの方法で、外部から供給するようにしてもよい。

イエロー、マゼンタ、シアンの3原色を用いて

色度図内の広範囲の色を得るためには、少なくとも3層のそれぞれ異なるスペクトル領域に感光性を持つハロゲン化銀乳剤層を組み合わせて用いる。例えば青感層、緑感層、赤感層の3層の組み合わせ、緑感層、赤感層、赤外感光層の組み合わせなどがある。各感光層は通常型のカラー感光材料で知られている程々の配列順序を採ることができる。また、これらの各感光層は必要に応じて2層以上に分割してもよい。

熱現像感光材料には、保護層、下塗り層、中間 層、黄色フイルター層、アンチハレーション層、 パツク層などの種々の補助層を設けることができ る。

本発明に使用し得るハロゲン化銀は、塩化銀、 臭化銀、沃臭化銀、塩臭化銀、塩沃化銀、塩沃臭 化銀のいずれでもよい。

本発明で使用するハロゲン化銀乳剤は、表面潜 像型乳剤であつても、内部潜像型乳剤であつても ができる。これに よい。内部潜像型乳剤は造核剤や光カブラセとを 物の存在下で行う 組合わせて直接反転乳剤として使用される。また、 53159号)。

本発明において使用される感光性ハロゲン化銀の塗設量は、銀換算1 mg ないし10 g / mf の範囲である。

本発明においては、感光性ハロゲン化銀と共に、 有機金属塩を酸化剤として併用することもできる。 このような有機金属塩の中、有機銀塩は、特に好 ましく用いられる。

上記の有機銀塩酸化剤を形成するのに使用し得る有機化合物としては、米国特許第4,500,626号第52~53欄等に記載のベンゾトリアゾール類、脂肪酸その他の化合物がある。また特開昭60-113235号記載のフエニルプロピオール酸銀などのアルキニル基を有するカルボン酸の銀塩や、特開昭81-249044号記載のアセチレン銀も有用である。有機銀塩は2種以上を併用してもよい。

以上の有機銀塩は、感光性ハロゲン化銀!モルあたり、0.01ないし10モル、好ましくは0.01ないし1年ルを併用することができる。感光性ハロゲン化銀と有機銀塩の塗布量合計は銀換算

粒子内部と粒子表層が異なる相を持つたいわゆる コアシエル乳剤であつてもよい。ハロゲン化銀乳 剤は単分散でも多分散でもよく、単分散乳剤を混 合して用いてもよい。粒子サイズは 0.1~2 μ、 特に 0.2~1.5 μが好ましい。ハロゲン化銀 粒子の晶蜂は立方体、8面体、14面体、高アス ペクト比の平板状その他のいずれでもよい。

具体的には、米国特許第4,500,626号 第50欄、同第4,628,021号、リサーチ・デイスクロージヤー誌(以下RDと略記する)17029(1978年)、特開昭62-253159号等に記載されているハロゲン化銀乳剤のいずれもが使用できる。

ハロゲン化銀乳剤は未後熱のまま使用してもよいが通常は化学増感して使用する。通常型感光材料用乳剤で公知の硫黄増感法、還元増感法、貴金属増感法などを単独または組合わせて用いることができる。これらの化学増感を含窒素複素環化合物の存在下で行うこともできる(特開昭 6 2 - 2 5 3 1 5 9 号)。

で50mないし10g/㎡が適当である。

本発明においては種々のカブリ防止剤または写真安定剤を使用することができる。その例としては、RD17643(1978年)24~25頁に記載のアゾール類やアザインデン類、特開昭59-168442号記載の窒素を含むカルボン酸類およびリン酸類、あるいは特開昭59-111636号記載のメルカプト化合物およびその金属塩、特開昭62-87957に記載されているアセチレン化合物類などが用いられる。

本発明に用いられるハロゲン化銀は、メチン色 素類その他によつて分光増感されてもよい。用い られる色素には、シアニン色素、メロシアニン色 素、複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、 ホロポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、 スチリル色素およびヘミオキソノール色素が包含 される。

具体的には、米国特許第4, 617, 257号、 特開昭59-180550号、同60-1403 35号、RD17029(1978年) 12~1 3 頁等に記載の増感色素が挙げられる。

これらの増感色素は単独に用いてもよいが、それらの組合わせを用いてもよく、増感色素の組合わせは特に、強色増感の目的でしばしば用いられる。

増感色素とともに、それ自身分光増感作用をもたない色素あるいは可視光を実質的に吸収しない化合物であつて、強色増感を示す化合物を乳剤中に含んでもよい(例えば米国特許第3,615,641号、特開昭63-23145号等に記載のもの)。

これらの増感色素を乳剤中に添加する時期は化学熱成時もしくはその前後でもよいし、米国特許第4.183,756号、同4,225,8666号に従ってハロゲン化銀粒子の核形成前後でもよい。添加量は一般にハロゲン化銀1モル当たり10-1ないし10-1モル程度である。

感光材料や色素固定材料の構成層のパインダー には親水性のものが好ましく用いられる。その例 としては特開昭62-253159号の(28)

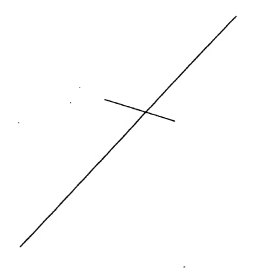
る。また、高吸水性ポリマーを色素固定層やその 保護層に使用すると、転写後に色素が色素固定材料から他のものに再転写するのを防止することが できる。

本発明において、パインダーの塗布量は1㎡当たり20g以下が好ましく、特に10g以下、更には7g以下にするのが適当である。

頁~(28)頁に記載されたものが挙げられる。 具体的には、透明か半透明の親水性パインダーが 好ましく、例えばゼラチン、ゼラチン誘導体等の タンパク質またはセルロース誘導体、デンプン、 アラビアゴム、デキストラン、ブルラン等の多糖 類のような天然化合物と、ポリビニルアルコール、 ポリピニルピロリドン、アクリルアミド重合体、 その他の合成高分子化合物が挙げられる。また、 特開昭62-245260号等に記載の高吸水性 ポリマー、すなわち-COOMまたは-SO, M (Mは水素原子またはアルカリ金属)を有するビ ニルモノマーの単独重合体またはこのビニルモノ マー同士もしくは他のピニルモノマーとの共重合 体(例えばメタクリル酸ナトリウム、メタクリル 酸アンモニウム、住友化学瞬製のスミカゲルレー 5H)も使用される。これらのパインダーは2種 以上組み合わせて用いることもできる。

微量の水を供給して熱現像を行うシステムを採用する場合、上記の高吸水性ポリマーを用いることにより、水の吸収を迅速に行うことが可能とな

本発明に用いる還元剤としては、熱現像感光材料の分野で知られているものを用いることができる。また、後述する還元性を有する色素供与性化合物も含まれる(この場合、その他の還元剤を併用することもできる)。また、それ自身は還元性を持たないが現像過程で求核試薬や熱の作用によ



色素低与性化合物、耐鉱放性意元別などの球水性添加剂は米国特許が2,322,027号配載の方法などの公知の方法により感光材料の層中に導入することができる。この場合には、特開昭59-83154号、同59-178451号、同59-178453号、同59-178453号、同59-1784555号、同59-1784555号、同59-1784555日、同59-1784550で~160での低沸点有機溶媒と併用して、用いることができる。

高沸点有機溶媒の量は用いられる色素供与性化合物1gに対して10g以下、好ましくは5g以下である。また、パイングー1gに対して1cc以下、更には0.5cc以下、特に0.3cc以下が適当である。

特公昭51-39853号、特開昭51-59 943号に配載されている瓜合物による分散法も 使用できる。

水に実質的に不溶な化合物の場合には、前配方

法以外にパインダー中に微粒子にして分散合有を せることができる。

球水性化合物を根水性コロイドに分放する際には、様々の界面括性剤を用いることができる。例えば特別四59-157636分の第(37)~(38) 耳に界面括性剤として挙げたものを使うことができる。

本務明においては感光材料に現像の活性化と同時に頭像の安定化を図る化合物を用いることができる。好ましく用いられる具体的化合物については米国特許が4,500,626号のが51~52棚に記載されている。

色素の拡散転写により理像を形成するシステムにおいては感光材料と共に色楽固定材料が用いられる。色素固定材料は感光材料とは別々の支持体上に別個に強敵される形態であっても、感光材料と同一の支持体上に強敵される形態であってもよい。 愚光材料と色素固定材料相互の関係、支持体との関係、白色反射層との関係は米国特許単4。500,626列の第57個に記載の関係が本順

にも適用できる。

本発明に好ましく用いられる色素固定材料は媒 染剤とパインデーを含む層を少なくとも1層有す る。媒染剤は写真分野で公知のものを用いること かでき、その具体例としては米国特許外4,50 0,626号的58~59欄や特別昭61-88 256号的(32)~(41)質に記載の以換剤、特 関昭62-244043号、同62-24403 6号等に記載のものを挙げることができる。また、 米国特許的4,463,079号に記載されている ような色素受容性の両分子化合物を用いてもよい。

色素固定材料には必要に応じて保護層、 制離層、 カール防止層などの補助層を設けることができる。 特に保護層を設けるのは有用である。

感光材料および色楽固定材料の構成層には、可型削、スペリ削、あるいは感光材料と色素固定材料の斜離性改良削として高沸点有機溶媒を用いることができる。具体的には特開昭 6 2 - 2 5 3 引 5 9 号の(2 5) 頁、同 6 2 - 2 4 5 2 5 3 号などに配載されたものがある。

更に、上記の目的のために、各種のシリコーンオイル(ジノチルシリコーンオイルからジノチルシロキサンに各種の有機基を導入した変性シリコーンオイル)を使用できる。その例としては、信益シリコーン(株)発行の「変性シリコーンオイル」技術資料PG-18日に記載の各種変性シリコーンオイル、特にカルポキシ変性シリコーン(商品名X-22-3710)などが有効である。

また特別昭 6 2 - 2 1 5 9 5 3 号、同 6 3 - 4 6 4 4 9 号に記収のシリコーンオイルも有効であ

感光材料や色素固定材料には退色防止剤を用いてもよい。退色防止剤としては、例えば酸化防止剤、常外線吸収剤、あるいはある種の金属循体がある。

酸化防止剤としては、例えばクロマン系化合 、 クマラン系化合物、フェノール系化合物(例えば ヒンダードフェノール類)、ハイドロキノン誘導 体、ヒンダードアミン誘導体、スピロインダン系 化合物がある。また、特開四61-159644 身配轄の化合物も有効である。

紹外級吸収剂としては、ベンゾトリアゾール系化合物(米国特許第3,533,794号など)、4ーチアゾリドン系化合物(米国特許第3,352681号など)、ベンゾフェノン系化合物(特開昭46-2784号など)、その他特開昭54-48535号、同62-136641号、同61-88256号等に配載の化合物がある。また、特関昭62-260152号配載の宏外級吸収性ポリマーも有効である。

有用な返色防止剤の例は特爾昭 6 2 - 2 1 5 2 7 2 号(1 2 5)~(1 3 7)頁に配載されている。

剤としては、米国特許第4,678,739号前4 1 機、特別昭59-116655号、同62-2 45261号、同61-18942号等に配較の 硬設剤が帯げられる。より具体的には、アルデヒ ド系硬膜剤(ホルムアルデヒドなど)、アクリジン 系硬膜剤、エボキシ系硬膜剤

(CII, -CII - CII - O - (CII -) - O - CII - - CII - CII - CII - など) NO' NO' ピニルスルホン系硬膜剤(N,N'-エチレン-ピス(ピニルスルホニルアセタミド)エタンなど)、N-ノチロール系硬膜剤(ジノチロール尿素など)、あるいは高分子硬膜剤(特別昭 G 2 - 2 3 4 1 5 7 号などに記載の化合物)が挙げられる。

感光材料や色素固定材料の構成層には、塗布助削、斜離性改良、スペリ性改良、帯電助止、現像促進等の目的で種々の界面活性剤を使用することができる。界面活性剤の具体例は特別昭 8 2 - 1 7 3 4 6 3 号、同 6 2 - 1 8 3 4 5 7 号等に配収されている。

磁光材料や色素固定材料の構成層には、スペリ 性改良、骨電防止、制圧性改良等の目的で有機フ 色素固定材料に配写された色素の退色を防止するための退色防止剤は予め色素固定材料に含有させておいてもよいし、感光材料などの外部から色素固定材料に供給するようにしてもよい。

上記の酸化防止剤、紫外線吸収剤、金属錯体は これら同士を組み合わせて使用してもよい。

感光材料や色素固定材料には低光増白剤を用いてもよい。特に色素固定材料に低光増白剤を内蔵させるか、感光材料などの外部から低給させるのが好ましい。その例としては、K. Veenkataraman 編「The Chemistry of Synthetic Dyca」外と巻第8章、特開昭61-143752号などに配載されている化合物を挙げることができる。より具体的には、スチルペン系化合物、クマリン系化合物、ピフェニル系化合物、ベンゾオキサゾリル系化合物、ナフタルイミド系化合物、ピラゾリン系化合物、カルポスチリル系化合物などが挙げられる。

蛍光増白剤は退色防止剤と組み合わせて用いる ことができる。

感光材料や色素固定材料の構成層に用いる硬膜

ルオロ化合物を含ませてもよい。有機フルオロ化合物の代表例としては、特公昭57-9053号が8~17欄、特開昭61-20944号、同62-135826号がに記載されているファ素系界面活性剤、またはファ楽仙などのオイル状ファ素系化合物もしくは四ファ化エチレン側面などの関係状ファ素化合物制度などの疎水性ファ素化合物が存けられる

感光材料や色素固定材料にはマット剤を用いることができる。マット剤としては二酸化ケイ素、ポリオレフィンまたはポリノタクリレートなどの特別昭 6 1 - 8 8 2 5 6 分(2 9) 頁記載の化合物の他に、ベンゾグアナミン樹脂ヒーズ、ポリカーポネート樹脂ヒーズ、 Λ 5 樹脂ヒーズなどの特別昭 6 2 - 1 1 0 0 6 5 分配載の化合物がある。

その他、悪光材料および色素固定材料の材成局には、無溶剤、消放剤、防菌防パイ剤、コロイダルシリカ等を含ませてもよい。これらの添加剤の具体例は特別昭61-88256号原(26)~(3

2)貝に記載されている。

本発明において感光材料及び/又は色素固定材料には100億円の促進剤を用いることができる。 100億円の促進剤には低塩酸化剤と覆充剤との酸化促進症の促進症のの変化性物質性性が関係のの変化性を表別のの変化性が関係があり、の変化性が関係があり、の変化性が関係があり、の変には塩素が、水の変化性が変化のの移動の促進をからは塩素が、水の変化が、、上配の促進が、水の変化、水の変化が、水の変化

塩基プレカーサーとしては、熱により風炭酸する有機酸と塩基の塩、分子内求核置換反応、ロッセン配位またはペックマン配位によりアミン類を放出する化合物などがある。その具体例は米国特

用いることができる。

ここでいう現像停止剤とは、適正現像後、速やかに塩基を中和または塩基と反応して膜中の塩基 濃度を下げ現像を停止する化合物または銀および 銀塩と相互作用して現像を抑制する化合物である。 具体的には、加熱により酸を放出する酸プレカー サー、加熱により酸を放出する酸プレカー サー、加熱により我を放出する酸プレカー サー、加熱により我を放出する酸プレカー サー、加熱により我を放出する酸プレカー サー、加熱により我を放出する酸プレカー である。 現電子化合物、または含窒素へテロ環化合物、ノ ルカプト化合物およびその前駆体等が挙げられる。 更に詳しくは特開昭 6 2 - 2 5 3 1 5 9 号(3 1) ~(3 2)頁に配収されている。

本発明の感光材料や色素固定材料の支持体としては、処理温度に耐えることのできるものが用いられる。一般的には、紙、合成高分子(フィルム)がポピられる。具体的には、ポリエチレンテレフタレート、ポリカーポネート、ポリ塩化ピニル、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリイミド、セルロース類(例えばトリアセチルセルロース)またはこれらのフィルム中へ酸化チタンなどの顔料を含有させたもの、更にポリプロピレンなどから作

許4,511,493号、特開昭62-65038 野等に記載されている。

少量の水の存在下に熱現像と色素の転写を同時に行うシステムにおいては、塩基及び/又は塩基プレカーサーは色素固定材料に含有をせるのが愚光材料の保存性を高める産味で好ましい。

上記の他に、欧州特許公開210,660号、 米国特許第4,740,445号に記載されている 難溶性金風化合物およびこの難溶性金瓜化合物を 構成する金瓜イオンと結形成反応しうる化合物 (錯形成化合物という)の組合せや、特関昭61 -232451号に記載されている電解により塩 茲を発生する化合物なども塩基プレカーサーとして使用できる。特に前者の方法は効果的である。 この懸溶性金属化合物と結形成化合物は、感光材料と色素固定材料に別々に添加するのが有利である。

本発明の感光材料及び/又は色素固定材料には、 現像時の処理温度および処理時間の変動に対し、 常に一定の面像を得る目的で種々の現像停止剤を

られるフィルム法合成紙、ポリエチレン等の合成 樹脂パルプと天然パルプとから作られる混抄紙、 ヤンキー紙、パライタ紙、コーティッドペーパー (特にキャストコート紙)、金属、布類、ガラス類 等が用いられる。

これらは、単独で用いることもできるし、ポリ エチレン等の合成高分子で片面または両面をラミ ネートされた支持体として用いることもできる。

この他に、特別収62-253159号(29) ~(31)頁に記載の支持体も用いることができる。

これらの支持体の表面に QQ 水性パインダーとアルミナゾルや酸化スズのような 半準性金属酸化物、カーポンプラックモの他の帯電防止剤を並布してもよい。

感光材料に関係を露光し配録する方法としては、例えばカノラなどを用いて風景や人物などを直接 撮影する方法、ブリンターや引仰機などを用いて リパーサルフィルムやネガフィルムを通して際光 する方法、複写機の露光製匠などを用いて、原理 をスリットなどを廻して定套露光する方法、画像 情報を電気信号を経山して発光ダイオード、各種レーザーなどを発光させ露光する方法、画像情報をCRT、彼島ディスプレイ、エレクトロルミネッセンスディスプレイ、ブラズマディスプレイなどの画像表示装置に出力し、直接または光学系を介して露光する方法などがある。

感光材料へ関係を記録する光級としては、上配のように、自然光、タングステンランプ、 発光ダイオード、レーザー光級、CRT光級などの米国特許弟4,500,626号第56個記載の光線を用いることができる。

また、非線形光学材料とレーザー光等のコヒーレントな光源を組み合わせた被民変換案子を用いて画像路光することもできる。ここで非線形光学材料とは、レーザー光のような強い光電界をあたえたときに現れる分極と電界との間の非線形性を発現可能な材料であり、ニオブ酸リチウム、リン酸二水素カリウム(KDP)、沃素酸リチウム、BaBzO,などに代表される無限化合物や、尿素誘導体、ニトロアニリン誘導体、例えば3ーノチルー

4ーニトロピリシン・Nーオキシド (POM)のようなニトロピリシン・Nーオキシド講解体、特別昭61-53462号、同62-210432号に記載の化合物が好ましく用いられる。波便変換者子の形態としては、単結晶光導被路型、ファイバー型等が知られておりそのいずれもが有用である。

また、前記の函像情報は、ピデオカノラ、電子スチルカノラ等から得られる画像信号、日本テレビション信号規格(NTSC)に代表されるテレビ信号、原画をスキャナーなど多数の画案に分割して得た画像信号、CG、CADで代表されるコンピューターを用いて作成された画像信号を利用で

感光材料及U/又は色素固定材料は、加熱現像もしくは色素の拡散配写のための加熱手段としての導電性の発熱体層を有する形態であってもよい。この場合の透明または不透明の発熱変素には、特開昭61-145544号明和書等に配載のものを利用できる。なおこれらの導電層は帯電防止層

としても機能する。

無現像工程での加熱温度は、約50℃~約250℃で現像可能であるが、特に約80℃~約180℃が有用である。色素の拡散転写工程は熱現像と同時に行ってもよいし、熱現像工程終了後に行ってもよい。後名の場合、転写工程での加熱温度は、熱現像工程における温度から室温の範囲で収写可能であるが、特に50℃以上で熱現像工程における温度よりも約10℃低い温度までかより好ましい。

色素の移動は熟のみによっても生じるが、色素 移動を促進するために溶媒を用いてもよい。

また、特別四59-218443号、同61-238056号等に詳述されるように、少量の溶 媒(特に水)の存在下で加熱して現像と転写を同時 または連続して行う力法も有用である。この力式 においては、加熱温度は50で以上で溶媒の沸点 以下が好ましい、例えば溶媒が水の場合は50で 以上100で以下が望ましい。

現像の促進および/または拡散性色素の色素固

定層への移動のために用いる沿鉄の例としては、 水または無機のアルカリ金属塩や有機の塩基を含 む塩基性の水溶液(これらの塩基としては画像形 成促進剤の項で記載したものが用いられる)を季 げることができる。また、低沸点溶散、または低 沸点溶媒と水もしくは塩基性の水溶液との混合溶 散なども使用することができる。また界面活性剤、 カブリ防止剤、煙溶性金属塩と錯形成化合物等を 溶媒中に含ませてもよい。

これらの溶鉄は、色素固定材料、感光材料またはその両者に付与する方法で用いることができる。その使用量は全盤布膜の最大脚類体積に相当する溶鉄の重量以下(特に全盤布膜の最大膨潤体積に相当する溶媒の重量から全盤布膜の重量を差引いた量以下)という少量でよい。

感光層点たは色素固定層に溶媒を付与する方法 としては、例えば、特開昭 6 1 - 1 4 7 2 4 4 号 (2 6)頁に配載の方法がある。また、溶剤をマイ クロカブセルに閉じ込めるなどの形で予め感光材 料もしくは色素固定材料またはその両者に内蔵さ せて用いることもできる。

また色素移動を促進するために、常温では固体であり高温では溶解する現水性熱溶剤を感光材料または色素固定材料に内蔵させる方式も採用できる。 現水性熱溶剤は感光材料、色素固定材料のいずれに内蔵させてもよく、両方に内蔵させてもよい。また内蔵させる所も乳剤層、中間層、保護層、色素固定層いずれでもよいが、色素固定層および/またはその隣接層に内蔵させるのが好ましい。

根水性熱溶剤の例としては、尿素類、ピリジン 類、アミド類、スルホンアミド類、イミド類、ア ルニール類、オキシム類その他の複素項類がある。

また、色素移動を促進するために、 高沸点有機 格剤を感光材料及び/又は色素固定材料に含有させておいてもよい。

現像および/または転写工程における加熱方法 としては、加熱されたブロックやブレートに接触 させたり、熱板、ホットブレッサー、熱ローラー、 ハロゲンランブヒーター、赤外および遠赤外ラン ブヒーターなどに接触させたり、高温の雰囲気中 を迅過させるなどがある。

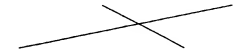
急光材料と色素固定材料とを重ね合わせ、密整させる時の圧力条件や圧力を加える力法は特別昭 6 1-1 472 44号(27)質に配載の力法が遺

本発明の写真要素の処理には種々の無現像設置のいずれもが使用できる。例えば、特開昭59-75247号、同59-177547号、同59-181353号、同60-18951号、実開昭62-25944号等に記載されている姿度などが好ましく使用される。

<実施例1>

第5層の乳剤(I)の作り方について述べる。 良く攪拌しているゼラチン水溶液(水800 cc 中にゼラチン20g、具化カリウム3g、および HO(CH₂)₂S(CH₂)₂S(CH₂)₂OHの0.3gを加えて5 5℃に保温したもの)に下記(1)液と(2)液を同時に30分間かけて添加した。その後さらに下記(3)液 と(4)液を同時に20分間かけて添加した。また(3) 液の添加開始後、5分から下記の色素溶液を18 分間で添加した。

水洗、脱塩後、石灰処理オセインゼラチン20gを加えてpHを6.2、pAgを8.5に調節した後、チオ硫酸ナトリウムと4ーヒドロキシー6ーメチルー1,3,3a,7ーテトラザインデン、塩化金酸を加えて最適に化学増感した。このようにして平均粒子サイズ、0.40μの単分散14面体沃臭化銀乳剤600gを得た。



	(1) 液 水で180cc	(2) 液 水で180cc	(3) 液 水で350cc	(4) 液 水で350cc
AgNO ₂ (g)	3 0 g		70 g	
KBr (g)		20 g		4 9 g
KI (g)		1. 8 g		

色素溶液

.

をメタノール160ccに溶かした液。

第3層の乳剤(II)の作り方について述べる。 良く攪拌されている水溶液(水730mℓ中に ゼラチン20g、奥化カリウム0.30g、塩化ナトリウム6gおよび下記薬品A0.015gを加えて60.0℃に保温したもの)に下記(I)液と(II)液を同時に60分にわたつて等流量で添加した。(I)液添加終了後下記増感色素のメタノール溶液(II)液を添加した。このようにして平均粒子サイズ0.45μの色素を吸着した単分散立方体乳剤を調製した。

水洗、脱塩後、ゼラチン20gを加え、pHを6.4、pAgを7.8に調節したのち、60.0℃で化学増感を行った。この時用いた薬品は、トリエチルチオ尿素1.6gと4ーヒドロキシー6ーメチル・1,3,3a,7ーテトラザインデン100gで熱成時間は55分間であつた。また、この乳剤の収量は635gであつた。

(薬品A)

$$\begin{array}{c}
C H_{1} \\
N \\
S \\
C H_{2}
\end{array}$$

(Ⅲ) 液を同時に30分間にわたつて等流量で添加した。このようにして平均粒子サイズ0,42 μの色素を吸着させた単分散臭化銀乳剤を調製した。

水洗、脱塩後石灰処理オセインゼラチン20g を加え、pHを6.4、pAgを8.2に調節し た後、60℃に保温し、チオ硫酸ナトリウム9 mg、 塩化金酸0.01%水溶液6 mℓ、4 - ヒドロキ シー6-メチルー1,3.3 a,7-テトラザイ ンデン190 mgを加え、45分間化学増感を行っ た。乳剤の収量は635 gであった。

	l 液 (水を加えて 全体で 450 m ℓ)	【 液 (水を加えて 全体で 400 m ℓ)	田 液 (メタメールを 加えて全体で 60 m ℓ)
AgNO:	100g		
KBr		7 0 g	
色素(a)			4 0 mg
色素(b)			8 0 mg

(增感色素C)

$$\begin{array}{c|c}
C & H_1 \\
C & C & C \\
C & H_2 & SO_2 & C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C & H_1 & C \\
C & H_2 & SO_2 & C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C & H_1 & C
\end{array}$$

	I 液 (水を加えて 全体で 400 mℓ)	II 液 (水を加えて 全体で 400 m ℓ)	Ⅲ 液 (メタメノールを 加むて全体で 77 mℓ)
AgNO.	100.0g		
KBr	<u> </u>	5 6. 0 g	
Na C &		7. 2 g	
色素C			0. 2 3 g

第1層の乳剤(Ⅲ)の作り方について述べる。 良く攪拌しているゼラチン水溶液(水 8 0 0 m ℓ中にゼラチン 2 0 g、臭化カリウム 1 g、お よび HO(CH_x)_xS(CH_x)_xOH 0.5 gを加えて 5 0 ℃に保温したもの)に下記(1)液と(Ⅱ)液と

色 素 (a)

色素 (b)

水酸化亜鉛の分散物の調製法について述べる。 平均粒子サイズが 0.2 μの水酸化亜鉛 12.5g、分散剤としてカルボキシメチルセルロース 1g、ポリアクリル酸ソーダ 0.1gを4%ゼラ チン水溶液 100ccに加えミルで平均粒径 0.7 5mmのガラスピーズを用いて 30分間粉砕した。 ガラスピーズを分離し、水酸化亜鉛の分散物をえ た。

次に活性炭の分散物の調製法について述べる。
和光純薬佛製活性炭粉末(試薬、特級)2.5g、分散剤として花王石鹼(佛製デモールN1g、ポリエチレングリコールノニルフエニルエーテル0.25gを5%ゼラチン水溶液100ccに加え、ミルで平均粒径0.75㎜のガラスピーズを用いて、120分間粉砕した。ガラスピーズを分離し、平均粒径0.5μの活性炭の分散物を得た。

次に、電子伝達剤の分散物の調製法について述べる。

下記の電子伝達剤 (X-2) 10g、分散剤としてポリエチレングリコールノニルフエニルエー

0. 6 g および水 5 0 cc を 提 控 混合した後、ホモジナイザーで 1 0 分間、1 0 0 0 0 r p m に て 分散した。この分散液を色素供与性化合物のゼラチン分散物と言う。

	イエロー	マゼンタ	シァン
色素供与性化合物	(1) 13 g	(2) 15.5g	(3) 16.6g
電子供与体 (BD-9)	10.2g	8. 6g	8. 1g
下記の高沸点溶媒①	6.5g	7. 8g	8. 3g
下記の電子伝達剤・ プレカーサー ②	0.8g	0.13g	0.13g

高沸点溶媒 ①

$$\left(\begin{array}{c} H \end{array}\right) - 0 \longrightarrow P = 0$$

電子伝達剤プレカーサー ②

テル 0. 5 g、下記のアニオン性界面活性剤 0. 5 gを 5 % ゼラチン水溶液に加えてミルで平均粒径 0. 7 5 mのガラスビーズを用いて 6 0 分間粉砕した。ガラスビーズを分離し、平均粒径 0. 3 μの電子伝達剤の分散物を得た。

電子伝達剤 (X-2)

アニオン性界面活性剤

CH. COOCH2CH(C3H4)C4H4

NaO. S-CHCOOCH2CH(C2H4)C4H4

次に色素供与性化合物のゼラチン分散物の作り 方について述べる

イエロー、マゼンタ、シアンそれぞれの色素供与性化合物を以下の処方のとおり、酢酸エチル50ccに加え約60℃に加熱溶解させ均一な溶液とした。この溶液と石灰処理ゼラチンの10%水溶液100g、ドデシルベンゼンスルホン酸ソーダ

次に中間層用電子供与体③のゼラチン分散物の 作り方について述べる。

下記の電子供与体③23.6gと上記の高沸点 溶媒①8.5gを酢酸エチル30cに加え均一な 溶液とした。この溶液と石灰処理ゼラチンの10%水溶液100g、亜硫酸水素ナトリウム0.25g、ドデシルベンゼンスルホン酸ソーダ0.3gおよび水30ccを攪拌混合した後、ホモジナイザーで10分間10000rpmで分散した。この分散物を電子供与体③のゼラチン分散物と言う。

電子供与体 ③

以上の素材を用いて、下記表1に示す。多層構成の熱現像カラー感光材料101を作った。

表 1. 感光材料 1 0 1 の構成

_				3027410101010	
眉	ナン	<u> </u>	屬名		塗布量(mg/m²)
第	6	眉	保護層	ゼ ラ チ ン シリカ (サイズ4μ) ポリビニルアルコール (注9) 水 酸 化 亜 鉛 界面活性剤⑤(注1) 界面活性剤の(注2) 水溶性ポリマー(注3)	9 0 0 4 0 1 2 0 6 0 0 1 3 0 2 6
第	5	All I	青磁乳净層	感光性、ロゲン化類乳剤(1) イエロー色素供与性化合物(1) ゼラチン 電子供 身体(BD-9) 高沸 点溶料がカーター② 水酸化 亜 始カブリ防止剤⑤ 界面活性剤⑦(注5) 水溶性ポリマー(注3)	400 400 600 308 200 30 330 0.6 18 13
第	4	A	中間層	ゼラス ③ (注2) ・ 「	7 0 0 5 0 0 1 3 0 4 8 1 5 6 1 2 8 1 1 9 3 7
第	3	溜	緑磁乳剂層	88代性ハロゲン化銀乳剤(II) マゼンタ色素供与性化合物(2) ゼ ラ チン 電 子 供 与 体(ED-9) 高 沸 点 溶 媒 ①	3 6 5 3 1 0 1 5 8 1 8 3

表し、つづき

眉ナンバー	周名		塗布量 (ng/n²)						
第 3 層	绿感乳角層	電子伝達剤J/h-f- ② 界面活性剤⑦注5) 水溶性ポリマー(注3) カブリ防止剤⑩(注8)	3 0 1 3 1 1 0. 8						
第 2 層	中間周	ゼ 水電高界の (注5) ・ 化 与溶性性 (注5) ・ 化 与溶性性 (注5) ・ 化 与溶性性 (注5) ・ では (注5) ・ では (注3) ・ では (注3)	790 300 130 73 2 100 11 12 25						
第 1 層	赤超南外層	Richeton (四) シアン色素供与性化合物 (3) ゼーラーチン (2) マチーツ (2) 京 ・	3 4 3 3 3 0 1 6 3 1 7 2 3 4 1 1 0 5 0 7						
支持体 ポ	支持体 ポリエチレンテレフタレート 9 6 μ (パツク層に カーポンプラツク塗布)								

注1) 界面活性剤④

· с. н.,-О-о (сн. сн. о) ., н

注2) 界面活性剤⑤

CH. COOCH. CH (C. H.) C. H.

NaO. S-CHCOOCH. CH (C. H.) C. H.

注3) 水溶性ポリマー

注4) カブリ防止剤 ⑥

注5) 界面活性剂⑦ C_{1.1}H_{1.1}—— SO₁ Na 注6) 界面活性剤®

*C, H,,-(CH, CH, O) H

注7) 硬膜刺⑨

I, 2 - ビス (ビニルスルホニルアセトアミド) エ タ ン

注8) カブリ防止剤⑩

注9) ポリピニルアルコール (分子量2000)

次に色素固定材料の作り方について述べる。 次表の構成の色素固定材料R-Iを作った。



表2 受像材料 R-1の構成.

ナンバー	添加物	添加量 (g/m)
第 3 启	ゼラチン シリコーンオイル (1) 界面活性剤 (1) " (2) " (3) マット剤 (1) ピコリン酸グアニジン 水溶性ポリマー (1)	0. 0 5 0. 0 4 0. 0 0 1 0. 0 2 0. 1 0 0. 0 2 0. 4 5 0. 2 4
第 2 届	媒知(1)(1)(1)(2)(2)(3)(3)(4)(4)(5)(4)(6)(1)(7)(2)(8)(2)(9)(2)(10)(2)(11)(3)(12)(4)(13)(4)(14)(5)	2. 3 5 0. 2 0 1. 4 0 0. 6 0 1. 4 0 2. 2 5 0. 0 5 0. 1 5
第 1 層	ゼラチン 界面活性剤(3) 水溶性ポリマー(1) 硬膜剤(1)	0. 45 0. 01 0. 04 0. 30
	支 持 体	
バツク 第1層	ゼ ラ チ ン 硬 膜 剤 (1)	3. 25 0. 25
パツク 第2層	ゼ ラ チ ン シリコーンオイル (1) 界 面 活 性 剤 (4) 界 面 活 性 剤 (5) マ ッ ト 剤 (2)	0. 4 4 0. 0 8 0. 0 4 0. 0 1 0. 0 3

界面活性剤(2)

C. F., SO. NCH. COOK | | C. H,

界面活性剤(3)

界面活性剤(4)

利(4) C. H. CHC. H. CHC. H. NaO. S-CHCOOCH. CHC. H. C. H.

登光增白剂(1)

2, 5 ビス (5 - ターシャリブチルベンソ オキサゾル(2)) チオフエン

界面活性剤(5)

C. H., C. F., SO, N- (CH. CH. O). (CH.). SO, Na

支持体(1)の構成

屬	名	称			組		成	4	n		膜	季 (4	ι)
表面	百下盘!	り層	Æ	5	Ŧ	ン						0.	1
	面 P E	- /-		処理						; 89.2部 ; 10.0部 ; 0.8部		4 5.	0
١٢	ルプ	PB	上數				/NB		= 1	: 1,		9 2.	6
	面 P E		商金	度ポ	リエ	チレ	× (8	渡0.	9	60)		3 6.	0
表面	面下塗	り層	₩ ⊐ c	ラコイ	チダリ	レシ	リカ	7				0. (0. (
										Total	1	7 3.	 B

シリコーンオイル(1)

界面活性剤(1)

$$C_{\bullet}$$
 $H_{\bullet \bullet \bullet 1}$ \longrightarrow SO_{\bullet} Na $(n \Rightarrow 1 \ 2. \ 6)$

水溶性ポリマー (1)

スミカゲルL5-H(住友化学㈱製)

水溶性ポリマー (2)

デキストラン (分子量 7万)

媒 杂 剤(1)

高沸点溶媒(1)

硬膜剤(1)

マット剤(1)。

シリカ

マット剤(2)

ペンゾグアナミン樹脂

(平均粒径 15 µ)

感光材料101に対し、表3に示す内容で、添加剤の添加を行った以外は、感光材料101と全く同じ組成の感光材料102~120をそれぞれ

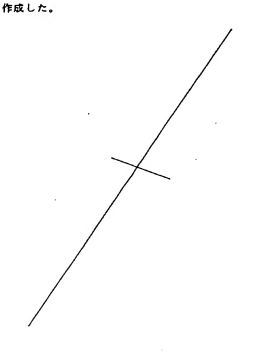


表 3 続き

感光材料	杰	加	-fot	添加層と添加量 (mg/m²)					
No.	thy.	<i></i>	剤	1	2	3	4	5	6
117	ES-	41(本多	細則	0.04	_	0.04	_	0, 04	-
118	"	/	,	_	_	0, 12	_	-	_
119	ES-	66(本多	朔	0, 06	_	0,06	_	0,06	_
120	"		,	-	_	-	1	-	Q. 18

比較化合物

(2)
$$H_{i} C_{i} - C - O - (CH_{i})_{i} C - O - C_{i} H_{i,j}(n)$$

(3)

< 表 3 >

	_							
感光材料	添	加刺	添加	周と	添加	1 (mg /	m)
No.		714 74	1	2	3	4	5	6
101	_		_	_	_	-	_	-
102	(1)	OHINGEN)	0, 03	-	0. 03	-	0, 03	_
103	"	"	0. 06	_	0.06	-	0.06	-
104	"	"	0, 15	_	0. 15	_	0. 15	_
105	(2)	(HINDERN)	0. 04	_	0. 04	_	0,04	_
106	"	"	1	0, 04	_	0,04	_	0,04
107	(3)	(HJROSELLI)	0. 05	_	0.05	_	0, 05	_
108	"	"		1	_	Q 16	-	_
109	ES-	(本発明)	0.03	-	0, 03	-	0. 03	_
110	"	"	0, 06	1	0, 06	-	0, 06	_
111	"	"	_	1		0. 18	_	_
112	ES-	2(本発用)	0. 05	1	0, 05	_	Q 05	_
113	"	"	_	0. 03	_	0. 03	_	0. 03
114	"	"	-	0. 05	-	0, 05	_	0, 05
115	E S-1	6(本発明)	_	0, 05	-	0, 05	-	0, 05
116	"	"	_]	-	<u>-</u>	0. 15	_	-

上記多層構成のカラー感光材料101~120にタングステン電球を用い、連続的に濃度が変化しているB、G、R及びグレーの色分解フィルターを通して5000ルクスで1/10秒間露光した。

この電光済みの感光材料を線速20 mm/sec で送りながら、その乳剤面に15 m 2 / mlの水をワイヤーパーで供給し、その後直ちに受像材料と膜面が接するように重ね合わせた。

吸水した膜の温度が 8 5 ℃となるように温度調節したヒートローラーを用い、1 5 秒間加熱した。 次に受像材料からひきはがすと、受像材料上に B、 G、R およびグレーの色分解フイルターに対応し てブルー、グリーン、レッド、グレーの鮮明な像 がムラなく得られた。

グレー部のシアン、マゼンタ、イエロー各色の 最高濃度(Dasax)ならびに最低濃度(Dain) を測定した結果を〔表4〕に示す。

(表 4)

感光林	- 4- 44.		Dmax			Dmin	
No.	添加物	<i>91</i> 77	マゼンタ	110-	タアン	マゼンタ	110-
1 0 1 1 0 2 1 0 3 1 0 4 1 0 5 1 0 6 1 0 7 1 0 8 1 0 9 1 1 0 1 1 1 1 1 2 1 1 3 1 1 4 1 1 5 1 1 6 1 1 7 1 1 8 1 1 9	(1) (Hz)(\$50) """ (2) """ (3) """ ES-6 (************************************	2 10 2 10 2 11 2 10 2 10	NAUNANANANANANANANANANANANANANANANANANA	84343434433444344444444444444444444444	Q 16 Q 16 Q 16 Q 16 Q 16 Q 16 Q 14 Q 14 Q 14 Q 14 Q 14 Q 14 Q 14 Q 14	0. 18 0. 19 0. 20 0. 18 0. 18 0. 18 0. 19 0. 17 0. 16 0. 17 0. 17 0. 17 0. 16 0. 17	0. 18 0. 19 0. 19 0. 18 0. 18 0. 18 0. 17 0. 16 0. 16 0. 18 0. 17 0. 16 0. 17 0. 17 0. 17 0. 17

< 実施例 2 >

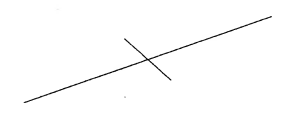
実施例1のカラー感光材料101と同じ乳剤、 色素供与性物質を用いて表に示す構成の多層構成 のカラー感光材料201を作った。〔表5〕 なお特記しない限り添加剤は感光材料101と 同じものを使用した。

(麦 5)

層ナ	-ン/	<	灩	4	5	蕊	加	物	添加量	(g/m)
第	6	/18	保	#	A3	ゼラチンマット剤 界面活性 界面活性 膜 塩基プレ	(シリ 剤 (1) 剤 (2) 剤 (1)		0	03 06 13
第	5	#	青色	*(#\$\text{3})		界面活性 電子伝達 熱 溶	乳・止色機体剤剤剤剤剤カー 剤・前供媒体 ・X・サ	型体(1)。 与性物((1)。 (1)。 (3)。 (3)。 (1)。 (1)。 (1)。 (1)。	歌() 0 0 2) 0 0 0 0	25 .00 .07 .50 .75 .35 .05 .04
第	4	A	Ф	M	A	ゼラチン 選 元 界面活性 界面活性 水硬 膜ブレ	剤 剤 剤 リマー 剤	(17	0 0 0 0 0	. 24 . 02 . 07 . 02 . 01
展	3	H	緑色)(M Sc		有機倒進 ゼラチン カブリ防 マゼンタ 高沸点有	原列 止剂前 色类似 機溶媒	関体(1) 与性物 (1)*		. 20 . 85 . 04 . 37 . 55

なお有機銀塩乳剤は以下のようにして調整した。 ・ゼラチン20gと4ーアセチルアミノフエニル プロピオール酸5、9gを0、1%水酸化ナトリ ウム水溶液1000mℓとエタノール200mℓ に溶解した。この溶液を40℃に保ち攪拌した。 この溶液に硝酸銀4、5gを水200mℓに溶解 した液を5分間で加えた。次いで沈降法により過 剰の塩を除去した。その後pHを6、3に合わせ 収量300gの有機銀塩分散物を得た。

また下記構造のかぶり防止剤前駆体(1)*1を色素 供与性物質に対し、0.2倍モル加え、色素供与 性物質、電子供与体と共に実施例1の方法でオイ ル分散して使用した。



層ナ	ンノ		屬	名	添	ħa	物	添加量(1	g / of.
第	3	用	緑色光	ESOUTE	界面活性		(3)*		0 4
	_				電子伝達		-5)	- •	0 4
					熱溶	剤	(1)*		16
					硬膜	剤	(4)°		0 1
					塩基プレ			Q:	
					水溶性术	リマー	(1)*	0.	0 2
第	2	Æ	中有		ゼラチン				8 0
	_		i '		還元	剤	(2)*	0.	24
			ŀ		界面话性		(1)*	0.	06
			ł		界面活性	剤	(4)*		10
			İ		水浴性ポ	リマー	(1)"	0.	03
			}		塩基プレ	カーサ	-(1) *	0.	25
					硬膜	剤	(1)*	0.	0 1
第	1	R	赤色光		乳剤(1)		銀量0.	2 0
7,	•	-	ات رو	3400	有機銀地			" 0.	20
			1		地感色素		(17	1.07×1	0-'
			1		ゼラチン	,		0.	8 5
			1		カブリ防	止和前	驱体()	0.	04
			l		無溶	剤	(1)"		16
			l		塩基プレ	カーサ	·-(1)*	0.	25
					シアン色	条供与	性物質	-,	40
			ı			极溶组			60
			Į.		電子供与	体(E	D-1	2) 0.	20
			1		界面活性	剤	(3)		04
			į.		電子伝達	刺 (X	(-5)	0.	04
			l		硬膜	剤	(1)	0.	0 1
			1		水浴性が	リマー	· (1)*	0.	0 2
3	ξ :	Þ	体	(ポリコ	チレンテ	タレー	ト:厚	さ100µ)
		パツ	ク層		カーボン	ブラツ	7	- •	4 4
			-		ポリエス				30
					ポリ塩化	ビニハ	,	0.	30

カブリ防止剤前駆体 (1)

熱溶剤(ロ

ベンゼンスルホンアミド

塩基プレカーサー (1)* 4 ークロルフエニルスルホニル 酢 酸 グ ア ニ ジ ン

遗元剂 (2)*

<表 6>

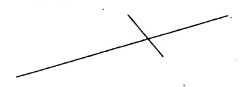
感光材料	e de del	添加層と添加量 (g/㎡)						
No.	添 加 剤	1	2	3	4	5	6	
201	— (H18899))	T	-	_	-	-	-	
202	(1) (出版例)	0,06	<u> </u>	0,06	_	0.06	_	
203	" "	_	0, 06	_	0,06	_	0,06	
204	ES-4 (本発明)	0.06	_	0,06	ı	0, 06		
205	" "	—	0.06	_	0.06	_	0, 06	
206	ES-89(本発明)	0,08	-	0,08	_	0. 08	_	
207	" "	_	-	_	0, 24	-	_	

実施例 I と同様に感光材料を露光した後 1 4 0 でに加熱したヒートブロック上で 3 0 秒間均一に加熱した。

色素固定材料 (R-2)の膜面側に1㎡当り20m &の水を供給した後、加熱処理の終った上記感光材料をそれぞれ膜面が接するように固定材料と重ね合わせた。

その後 8 0 ℃に加熱したラミネータに線速 1 2 m/sec で通したのち両材料をひきはがすといず 次に色素固定材料 (R-2) の作り方について述べる。

ポリ(アクリル酸メチルーコーN, N, NートリメチルーNービニルペンジルアンモニウムクロライド)(アクリル酸メチルとビニルペンジルアンモニウムクロライドの比率は1:1)10gを200mlの水に溶解し、10%石灰処理ゼラチン100gと均一に混合した。この混合液に硬膜剤を加え二酸化チタンを分散したポリエチレンでラミネートした紙支持体上に90μmのウエット膜厚に均一に塗布した。この試料を乾燥後、蝶染層を有する色素固定材料(R-2)として用いる。感光材料201に、(表6)に示すように本発明の化合物を添加した以外は、感光材料201ととれぞれ作成した。



れの感光材料も色素固定材料上にデイスクリミネ ーションの良好なポジ画像を得た。

グレー部のシアン、マゼンタ、イエロー各色の Donax、Doninを測定した結果を〔表7〕に示す。

<寿 7>

感光材料	添加剤		<u> </u>	Dmax	τ	Dain			
· Na.			<i>∶⁄T</i> ン	マゼンオ	110-	<i>?\T</i> \/	7E/\$	110-	
201		(11100970)	2,05	2 13	1.95	0, 17	0, 21	0. 22	
202	(1)	"	2,05	2 13	1, 96	0. 17	0, 21	0. 22	
203	"	"	2.07	2.12	L 95	0. 17	0, 21	0, 22	
204	ES-4	(本発明)	2,06	2 14	1, 96	0, 16	0, 20	0, 20	
205	"	"	2.05	2 13	1.96	Q 16	0, 20	0, 20	
2 0 6	ES-89	"	2.07	2 12	1, 96	Q 16	Q 19	0, 20	
207	"	"	2,06	2, 12	1, 96	Q 16	0, 20	0, 21	

実施例1、2より、本発明の効果は明らかである。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

手続補正書

平成/年/2月/5日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

平成 / 年特 願 第199645号

2. 発明の名称

熱現像カラー感光材料

3. 補正をする者

事件との関係

停許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

大 西



連絡先 〒106 東京都港区西麻布 2 丁目26番30号

富士写真フィルム株式会社 東京本社 電話 (406) 2537

方式等近





4) 第7頁下から5行目の

「アミド誘導体と核化」を

「アミド誘導体である。核化」

- と補正する。
 - 5) 第8頁3行目の

「(Ⅰ)(Ⅱ)および(Ⅲ)」を

「(1)、(1)および(目)」

- と補正する。
 - 6) 第9頁13行目の

「〔1〕〔□〕、または〔□〕」を

「(I)、(I)または(II)」

- と補正する。
 - 7) 第31頁9行目の

「キノノイド」を

「キノイド」

と補正する。

8) 第34頁11行目の

、「酵素」を

「酸素」

と補正する。

4. 棚正の対象 明細書の「特許請求の範囲」 の間、「発明の詳細な説明」

の欄

5. 補正の内容

明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を別紙 -1の通り補正する。

明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。

1) 第6頁5行目の

「(!) ([] 又は([]) 」を

「(I)(II)または(II)」

と補正する。

2) 第7頁下から10行目の

「(!)(I)および(II)」を

「(1)、(Ⅱ)および(Ⅲ);

と補正する。

3) 第7貫下から8行目の

「(Ⅰ)(Ⅱ)および(Ⅱ)」を

「(1)、(1)および(11)」

と補正する。

9) 第35頁下から2行目の

「原子段」を

「原子団」

と補正する。

10) 第37頁3行目の

「化学物全体」を

「化合物全体」

と補正する。

11) 第40頁(3)の化学構造式中の

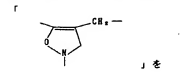
CB₂0~0 0₁N—N=N-

」を

CH = 0 ~ 0 O = H — N — N — N — N —

と補正する。

12) 第41頁(5)の化学 遺式中の 14) 第48頁15行目の



CH = -

と補正する。

13) 第43頁(9)の化学構造式中の

と補正する。

と補正する。

19) 第74頁1行目の 「本発明に」から 第76頁7行目の 「きる。」まで

を削除する.

20) 第116頁10行目の 「かぶり防止剤前駆体(1)*'」を 「かぶり防止剤前駆体」

と補正する。

- 21) 第117頁の全文を別紙-2のとおり補正する。
- 22) 第118頁の全文を別紙-3のとおり補正する。
 - 23) 第119頁1行目の 「カブリ防止剤前駆体(i)* 」を 「カブリ防止剤前駆体(Φ)」 ・

と補正する。

24) 第119頁3行目の「熱溶剤(!)*」を

14) 第48頁15行目の 「本発明では」の後に を 「非拡散性還元剤と、可動性の還元剤も併

用するのが好ましい。その場合」

を押入する。

15) 第63頁16行目の 「硫水性」を 「疎水性」

と補正する。

16) 第64頁2行目の 「ジオクチルプチルオスフェート」を 「ジオクチルプチルフォスフェート」

と補正する。

17) 第66頁2行目の 「疏水性」を 「疎水性」

と補正する。

18) 第66頁8~9行目の 「電子供与体、電子伝達剤」を 「還元剤」

「熱溶剤の」

と補正する。

25) 第119頁 5 行目の 「塩基プレカーサー(1)°」を 「塩基プレカーサー(3)」

と補正する。

26) 第119頁8行目の 「還元剤(2)*」を 「還元剤(8)」

と補正する。

以上

別紙-1

特許請求の顧囲

「 支持体上に少なくとも感光性ハロゲン化銀、バインダー、還元されると拡散性の色素を放出する 非拡散性色素供与性化合物、還元剤を有する熱現像カラー感光材料において、さらに以下の一般式 (1)、(I) または(II) で表される化合物を 少なくとも一種含有することを特徴とする熱現像 カラー感光材料。

一般式

(1)

nはO又は1を衷す。

(I)

$$R' - N - C - C - C - C - C - R'$$

nは0又は1を表す。

(**I**)

nは0又は1を表す。

一般式(!)、(Ⅱ)および(Ⅲ)におけるR'、 R*はそれぞれ置換又は無置換の、アルキル基、 アリール基、又はヘテロ環基を表す。

さらにR³、R⁴は、水素原子、ハロゲン原子、 それぞれ置換又は無置換の、アルキル基、アリー ル基、又はヘテロ環基を表す。」

第二年 2

(表 5)

着ナンバー	周名	添加剂 添	(h/s)量(d
第 6 程	保護階	ゼラチン	0.91
		マット剤 (シリカ)	0.03
		界面活性剤 ⑤	0.06
	1	界面活性剤 ④	0.13
	1	便膜剂 ⑨	0.01
		塩基プレカーサー③	0.30
第 5 層	青色光思光谱	乳剤(度)	銀豐0.30
		有機銀塩乳剤	0.25
		ゼラチン	1.00
	l	カプリ防止剤前駆体®	0.07
		イエロー色素供与性物質(
	1	高梯点拾煤 ①	0.75
		第字供与体(ED-12)	0.35
		界面活性射	0.05
		電子伝達剤(X-5)	0.04
		熱度剂 ⑤	0.20
		硬膜剂 ②	0.01
		塩基プレカーサー(3)	0.27
		水溶性ポリマー	0.02
第 4 層	中間層	ゼラチン	0.75
	1 1	通元剂 ®	0.24
] ·	界面活性剂 ⑤	0.02
	1	界面活性制 ⑧	0.07
	1 1	水浴性ポリマー	0.02
	1	硬 膜 剤 ② 塩基プレカーサー③	0.01
		塩落プレカーサー③	0.25
第 3 届	绿色光感光層	乳剤(Ⅱ)	设置0.20
		有機低塩乳剤	- 0.20
	l i	ゼラチン	0.85
		カプリ防止射前駆体®	0.04
		マセンタ色素供与性物質(2)	
		高沸点溶媒 ①	0.55
	1	電子供与体(BD-12)	0.20

別紙一3

層力	トン	/	福	名	23	ut	荊	添加量(g / ㎡)
第	3	層	HEX.	悠光層	界面活化	詶	9		0.04
					電子伝送	H	(X-5)		0.04
•					熱溶	舸	€		0.16
					硬膜		፡		0.01
		Ì					-サ (3)		0.25
					水溶性。	!!) =	7		0.02
第	2	層	фП	1 70	ゼラチン	,			0.80
					通元	舸	⊗		0.24
		. 1			界面活的	柯	6		0.06
					界面活的	魺	®		0.10
					水沼性オ				0.03
					塩基プレ				0.25
_					硬膜	幇	®		0.01
鄊	1	Æ	赤色光	感光層	乳剂 (1)		级量	0.20
		1			有概您進	孔形	9	-	0.20
					ゼラチン				0.85
		- 1					前媒件8		0.04
					熱線和低				0.16
		ı			塩基プレ				0.25
							与性物質		0.40
					高沸点油		0		0.60
		- 1					BD-1		0.20
		- 1			界面活性		O D.		0.04
		- 1			電子伝達				0.04
		- 1			便膜		Ø		10.0
					水溶性米	リマ	_		0.02
支	. *	9 4	•	(ポリ:	エチレンテ	タレ	一ト:厚	さ100	μ)
パック層				カーボン				D. 44	
					ポリエス				0.30
					ポリ塩化	ピニ	ル	(0.30